PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-192925

(43)Date of publication of application: 09.07.2003

(51)Int.Cl.

C08L101/00 C08J 5/00 C08K **CO8K** C08K 5/49 CO8L101/16

(21)Application number: 2002-121890

(71)Applicant: SONY CORP

(22)Date of filing:

24.04.2002

(72)Inventor: YAMADA SHINICHIRO

FUJIHIRA HIROKO MORI HIROYUKI NOGUCHI TSUTOMU

(30)Priority

Priority number: 2001316361

Priority date: 15.10.2001

Priority country: JP

(54) BIODEGRADABLE FLAME-RETARDANT COMPOSITE COMPOSITION AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a composition which can be disposed of without influencing the natural environment so much and has biodegradability, flame retardancy, and mechanical strengths. SOLUTION: The composition contains one or a plurality of biodegradable organic polymers, a flame-retardant additives, and a hydrolysis inhibitor for the organic polymer or polymers.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

27.04.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出職公開番号 特開2003-192925 (P2003-192925A)

(43)公開日 平成15年7月9日(2003.7.9)

(51) Int.CL'	識別記号	FΙ		テーマコート*(参考)
C08L 101/00	ZBP	C08L 101/00	ZBP	4F071
C08J 5/00	CEX	C 0 8 J 5/00	CEX	4 J 0 0 2
	CEZ		CEZ	4 J 2 O O
C 0 8 K 3/22		C 0 8 K 3/22		
3/32		3/32		
	審查請求	未請求 請求項の数14	OL (全 14 頁	() 最終頁に続く
(21)出願番号	特願2002-121890(P2002-121890)	(71)出顧人 00000218	35	
		ソニー株	式会社	
(22)出顧日	平成14年4月24日(2002.4.24)	東京都品	川区北岛川6丁	目7番35号
		(72)発明者 山田 心	一郎	
(31)優先権主張番号	特願2001-316361 (P2001-316361)	東京都品	川区北岛川6丁	目7番35号 ソニ
(32)優先日	平成13年10月15日(2001.10.15)	一株式会	社内	
(33)優先權主張国	日本(JP)	(72)発明者 藤平 裕		
		東京都品	川区北岛川6丁	目7番35号 ソニ
		一株式会	社内	
		(74)代理人 10007701	12	
		弁理士	岩谷 龍	
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 生分解性を有する難燃性複合組成物およびその製造方法

(57)【要約】

【課 題】 本発明は、廃棄時の自然環境への悪影響が少なく、生分解性と難燃性と機械的強度を有する組成物を提供することを目的とする。

【解決手段】 一または複数種の生分解性を有する有機高分子化合物と、難燃系添加剤と、前記生分解性を有する有機高分子化合物の加水分解抑制剤とを含有することを特徴とする組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一または複数種の生分解性を有する有機 高分子化合物と、難燃系添加剤と、前記生分解性を有す る有機高分子化合物の加水分解抑制剤とを含有すること を特徴とする組成物。

1

生分解性を有する有機高分子化合物が、 【請求項2】 多糖類、脂肪族ポリエステル、ポリアミノ酸、ポリピニ ルアルコールもしくはポリアルキレングリコール、また は前記化合物の少なくともいずれか一つを含む共重合体 であることを特徴とする請求項1記載の組成物。

【請求項3】 脂肪族ポリエステルが、ポリ乳酸、ポリ カプロラクトン、ポリヒドキシ酪酸、ポリヒドロキシ吉 草酸、ポリエチレンスクシネート、ポリプチレンスクシ ネート、ポリプチレンアジペート、ポリリンゴ酸もしく は微生物合成ポリエステル、または前記化合物の少なく ともいずれか一つを含む共重合体であることを特徴とす る請求項1記載の組成物。

【請求項4】 難燃系添加剤が、水酸化物系化合物、リ ン系化合物およびシリカ系化合物から選ばれる少なくと も1種の化合物であることを特徴とする請求項1記載の 組成物。

【請求項5】 難燃系添加剤が、純度99.5%以上の 水酸化物系化合物であることを特徴とする請求項4記載 の組成物。

【請求項6】 難燃系添加剤が、BET比表面積5.0 m²/g以下の粒子状の水酸化物系化合物であることを 特徴とする請求項4記載の組成物。

【請求項7】 難燃系添加剤が、平均粒子径100μm 以下の粒子状の水酸化物系化合物であることを特徴とす る請求項4に記載の組成物。

【請求項8】 難燃系添加剤が、二酸化ケイ素の含有率 が50%以上のシリカ系化合物であることを特徴とする 請求項4記載の組成物。

【請求項9】 難燃系添加剤が、平均粒径50μm以下 の粒子状のシリカ系化合物であることを特徴とする請求 項4記載の組成物。

【請求項10】 加水分解抑制剤が、カルポジイミド化 合物、イソシアネート化合物およびオキソゾリン化合物 から選ばれる少なくとも1種の化合物であることを特徴 とする請求項1記載の組成物。

【請求項11】 一または複数種の生分解性を有する有 機高分子化合物と、難燃系添加物と、前記生分解性を有 する有機高分子化合物の加水分解抑制剤とを複合するこ とを特徴とする請求項1記載の組成物の製造方法。

【請求項12】 請求項1記載の組成物からなる成形 品。

【請求項13】 電気製品の筐体であることを特徴とす る請求項12に記載の成形品。

【請求項14】 請求項1に記載の組成物からなる部品 を構成要素とする電気製品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、難燃性が付与さ れ、且つ自然環境に廃棄された場合に生分解することで 環境に対する悪影響を軽減できる組成物に関する。

2

[0002]

【従来の技術】近年、各種の合成樹脂材料が開発、提供 され、種々の産業分野における使用量は年々増加し、多 種多様の合成樹脂が年間1000万トン近く生産される 10 ようになった。その結果として、合成樹脂廃棄物の量も 増大し、その処理が大きな社会問題となっている。廃棄 された樹脂をそのまま焼却処理することは、有害ガスが 発生したり、大きな燃焼熱により焼却炉の損傷を起こし たりすることがあり、環境へ大きな負荷を与えることと なっている。

【0003】従来知られている廃棄樹脂の処理方法とし ては、例えば熱分解や化学分解により廃棄樹脂を低分子 化したものを焼却したり、埋め立てたりする方法があ る。しかし、焼却処理は二酸化炭素の排出を伴うため に、地球温暖化を招くおそれがある。また、焼却樹脂中 に硫黄、窒素またはハロゲンなどが含有されている場合 には、焼却処理することは有害排出ガスによる大気汚染 の一因になる。一方、樹脂を埋め立てる場合、現在、用 いられているほとんどの樹脂は、長期間分解されずにそ のままの状態で残存するため、土壌汚染の原因になる。 そこで、このような問題に対し、近年、生分解性樹脂が 開発され、実用化されつつある。生分解性樹脂は、微生 物などにより生化学的に二酸化炭素および水などに分解 されるので、自然環境へ廃棄された場合においても容易 に分解して低分子量化し、環境に対して無害な化合物に 変化する。そのため、生分解性樹脂を使用することによ って、廃棄に伴う地球環境に対する悪影響を低減させる ことができる。このような理由から、生分解性樹脂が着 目され、今までに日用雑貨品、衛生用品または遊戯用品 などを主とした使い捨て製品に対して実用化が進められ ている。

【0004】上記のように、従来の生分解性樹脂は、自 然環境への安全性は確保されるが、樹脂を実際に使用す る際の安全性の一つとして要求の高まっている難燃性に ついては、既存の生分解性樹脂は十分なものではない。 とくに電気製品については、筺体などを生分解性樹脂で 形成し、回収後の処理を容易にしたいという要望はある ものの、電気製品の筐体として使用するためには、日本 工業規格 (JIS) やUL (Under-writer Laborator y) 規格に定められている難燃規格を満たす必要があ り、既存の生分解性樹脂では前記難燃規格に対応できて いない。また、生分解性樹脂を例えば電気製品、電子機 器等の筺体などの実用品に応用する場合は、上記難燃性 と共に保存特性(恒温恒湿条件での耐久性)が要求され 50 る。例えば、小形のオーディオ商品では、30℃、相対

湿度80%の条件で3~7年は強度などの物性が維持されることが必要である。

【0005】従来、生分解性樹脂に対し実用的な成形品に適した物性を持たせるため、さまざまな検討が行われている。例えば、生分解性ポリマーの代表例である脂肪族ポリエステル樹脂に対し、無機フィラーの添加、結晶核剤の添加による結晶化速度の向上、ガラス転移点が低いゴム的な性質を示す生分解性樹脂とのプレンド等、またはこのようなプラスチックを用いた成形物に関して、既にいくつかの特許出願がなされている(特開平3-290461号公報、特開平4-325526号公報等)。しかし、これらの成形物は、特に、フィルムや包装材料として用いられており、難燃性または機械的強度などの物性については、十分なものではない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】そこで、本発明は、廃棄時の自然環境への悪影響が少なく、生分解性と難燃性と機械的強度を有する組成物を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課題は、生分解性樹脂に対して、難燃系添加剤と生分解性樹脂の加水分解抑制剤を加えることで解決することができることを知見した。難燃系添加剤としてはハロゲン系の難燃化剤が挙げられるが、ハロゲン系の難燃化剤を樹脂に含めると、かかる樹脂の焼却処理時にハロゲンガスが発生し、かかるハロゲンガスを人体に無害なものにするには複雑な処理を必要とするから、好適な例とはいえない。

【0008】そこで、発明者等は、環境に配慮された難燃系添加剤として、 水酸化物系化合物、 リン酸アンモニウム系化合物、 シリカ系化合物に着目した。 水酸化物系化合物は、樹脂が燃焼する際に発生する熱をこれらの材料が吸熱して分解すると同時に水を生じ、吸熱作用と水の発生により難燃性を発現するものである。リン酸アンモニウム系化合物は、燃焼時に分解してポリメタリン酸を生成し、その脱水作用の結果、新しく生成

メタリン酸を生成し、その脱水作用の結果、新しく生成する炭素被膜の形成による酸素遮断によって難燃効果を発揮する。 シリカ系化合物は、樹脂に対する無機フィラーの効果により、樹脂に難燃性を与える。生分解性樹脂と上記 ~ の難燃系添加剤とを配合させることで樹脂の難燃化は実現する。

【0009】さらに、本発明者らは、生分解性樹脂と上記 ~ の難燃系添加剤とを含有する前記複合樹脂の機械的強度の向上について検討した結果、該複合樹脂にさらに生分解性樹脂の加水分解抑制剤を加えることにより、前記複合樹脂中の生分解性樹脂の加水分解速度が遅延され、そのゆえに、前記複合樹脂の機械的強度が今までよりも長期間保持されるという知見を得た。以上のよ 50

うに、本発明者らは、生分解性樹脂、難燃系添加剤、加水分解抑制剤の三元系にすることで、新規であって、生分解性、難燃性、機械的強度を兼ね備えた理想的な樹脂を創製するに至った。

4

【0010】すなわち、本発明は、(1) 一または複数種の生分解性を有する有機高分子化合物と、難燃系添加剤と、前記生分解性を有する有機高分子化合物の加水分解抑制剤とを含有することを特徴とする組成物、

(2) 生分解性を有する有機高分子化合物が、多糖 10 類、脂肪族ポリエステル、ポリアミノ酸、ポリピニルアルコールもしくはポリアルキレングリコール、または前記化合物の少なくともいずれか一つを含む共重合体であることを特徴とする前記(1)記載の組成物、(3)脂肪族ポリエステルが、ポリ乳酸、ポリカプロラクトン、ポリヒドキシ酪酸、ポリヒドロキシ吉草酸、ポリエステルンスクシネート、ポリブチレンスクシネート、ポリブチレンスクシネート、ポリブチレンスクシネート、ポリブチレンスクシネート、ポリフェブを含む大量合体であることを特徴とする前記(1) 20 記載の組成物、に関する。

【0011】また、本発明は、(4) 難燃系添加剤が、水酸化物系化合物、リン系化合物およびシリカ系化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物であることを特徴とする前記(1)記載の組成物、(5) 難燃系添加剤が、純度99.5%以上の水酸化物系化合物であることを特徴とする前記(4)記載の組成物、(6) 難燃系添加剤が、BET比表面積5.0m²/g以下の粒子状の水酸化物系化合物であることを特徴とする前記

(4) 記載の組成物、(7) 難燃系添加剤が、平均粒 30 子径100μm以下の粒子状の水酸化物系化合物である ことを特徴とする前記(4)記載の組成物、(8) 難燃系添加剤が、二酸化ケイ素の含有率が50%以上のシリカ系化合物であることを特徴とする前記(4)記載の組成物、(9) 難燃系添加剤が、平均粒径50μm以下の粒子状のシリカ系化合物であることを特徴とする前記(4)記載の組成物、に関する。

【0012】また、本発明は、(10) 加水分解抑制剤が、カルボジイミド化合物、イソシアネート化合物およびオキソゾリン化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物であることを特徴とする前記(1)記載の組成物、(11) 一または複数種の生分解性を有する有機高分子化合物と、難燃系添加物と、前記生分解性を有する有機高分子化合物の加水分解抑制剤とを複合することを特徴とする前記(1)記載の組成物の製造方法、(12) 前記(1)記載の組成物からなる成形品、(13) 質質製品の管体であることを特徴とする前記(1

3) 電気製品の筐体であることを特徴とする前記(1 2)に記載の成形品、(14) 前記(1)に記載の組 成物からなる部品を構成要素とする電気製品、に関す

0 [0013]

【発明の実施の形態】次に本発明の組成物について、そ の構成成分と製造方法について以下に述べる。本発明で 用いる生分解性を有する有機高分子化合物(以下、「生 分解性高分子化合物」という)としては、使用後は自然 界において微生物が関与して低分子化合物、最終的に水 と二酸化炭素に分解する化合物(生分解性プラスチック 研究会、ISO/TC-207/SC3) であれば、特 に制限はない。生分解性高分子化合物としては、生分解 性樹脂が好ましい。生分解性樹脂としては、具体的に は、生分解性を有する、例えば、多糖類、ペプチド、脂 10 肪族ポリエステル、ポリアミノ酸、ポリビニルアルコー ル、ポリアミドもしくはポリアルキレングリコール等の いずれか、または前記化合物の少なくともいずれかの一 つを含む共重合体などが挙げられる。中でも、脂肪族ポ リエステルが混合性や量産性に優れていることから、本 発明で用いる生分解性高分子化合物として好ましい。前 記脂肪族ポリエステルとしては、ポリーL-乳酸(PL LA)、L-乳酸とD-乳酸とのランダム共重合体等の ポリ乳酸、またはそれらの誘導体がより好ましい。もち ろんその他のポリエステルに分類される、例えばポリカ プロラクトン、ポリヒドキシ酪酸、ポリヒドロキシ吉草 酸、ポリエチレンスクシネート、ポリプチレンスクシネ ート、ポリプチレンアジペート、ポリリンゴ酸、ポリグ リコール酸、ポリコハク酸エステル、ポリシュウ酸エス テル、ポリジグリコール酸プチレン、ポリジオキサノ ン、微生物合成ポリエステルなども使用可能である。こ こで、微生物合成ポリエステルとしては、3-ヒドロキ シプチレート(3HB)、3-ヒドロキシバリレート (3HV)、またはその共重合体などが挙げられる。

【0014】また、上記多糖類としては、セルロース、デンプン、キトサン、デキストランもしくはそれら誘導体のいずれか、またはそれら一つを含む共重合体を挙げることができる。上記ペプチドとしては、コラーゲン、カゼイン、フィブリン、ゼラチン等が挙げられる。上記ポリアミドとしては、例えばナイロン4、ナイロン2/ナイロン6共重合体等が挙げられる。

【0015】さらに、低分子量では生分解性があるが、高分子量では生分解性の低い有機高分子化合物であっても、上記に例示した生分解性高分子化合物とのグラフト共重合などにより生分解性が得られるようになるものであれば、本発明においてこれを用いることができる。そのような高分子量では生分解性の低い有機高分子化合物として、具体的には、例えば、ポリエチレン、ポリアクリル酸誘導体、ポリプロピレン、ポリウレタンなどが挙げられる。また、これらの樹脂の分子量や末端基については、機械的な強度が得られれば、特に制限はない。

【0016】本発明で用いられる生分解性高分子化合物は、公知の方法に従って製造することができる。例えば、生分解性ポリエステルは、 ラクチド法、 多価アルコールと多塩基酸との重縮合、または 分子内に水酸

基とカルボキシル基とを有するヒドロキシカルボン酸の分子間重縮合などの方法により製造することができる。【0017】本発明における難燃系添加物においては、使用できる化合物に特に制限はない。前記難燃系添加物としては、例えば、各種のホウ酸系難燃化合物、リン系難燃化合物、無機系難燃化合物、チッソ系難燃化合物、ハロゲン系難燃化合物、有機系難燃化合物、コロイド系難燃化合物等が挙げられる。以下に示す難燃系添加物は、一種あるいは二種以上用いても構わない。

【0018】ホウ酸系難燃化合物としては、例えば、ホ ウ酸亜鉛水和物、メタホウ酸バリウム、ほう砂などのホ ウ酸を含有する化合物等が挙げられる。リン系難燃化合 物としては、例えば、リン酸アンモニウム、ポリリン酸 アンモニウム、リン酸メラミン、赤燐、リン酸エステ ル、トリス (クロロエチル) ホスフェート、トリス (モ ノクロロプロピル) ホスフェート、トリス (ジクロロプ ロピル) ホスフェート、トリアリルフォスフェート、ト リス (3-ヒドロキシプロピル) ホスフェート、トリス (トリプロモフェニル) ホスフェート、トリスーβ-ク ロロプロピルホスフェート、トリス(ジブロモフェニ ル) ホスフェート、トリス(トリプロモネオペンチル) ホスフェート、テトラキス(2-クロロエチル)エチレ ン・ジフォスフェート、ジメチルメチルフォスフェー ト、トリス(2-クロロエチル)オルトリン酸エステ ル、芳香族縮合リン酸エステル、含ハロゲン縮合有機リ ン酸エステル、エチレン・ピス・トリス (2-シアノエ チル)ホスフォニウム・プロミド、ポリリン酸アンモニ ウム、β-クロロエチルアッシドフォスフェート、プチ ルピロフォスフェート、プチルアッシドフォスフェー ト、プトキシエチルアッシドフォスフェート、2-エチ ルヘキシルアッシドフォスフェート、メラミンリン酸 塩、含ハロゲンフォスホネート、またはフェニル・フォ スフォン酸等のリンを含有する化合物が挙げられる。

【0019】無機系難燃化合物としては、例えば、硫酸 亜鉛、硫酸水素カリウム、硫酸アルミニウム、硫酸アンチモン、硫酸エステル、硫酸カリウム、硫酸コバルト、硫酸水素ナトリウム、硫酸鉄、硫酸銅、硫酸ナトリウム、硫酸ニッケル、硫酸パリウム、硫酸マグネシウムなどの硫酸金属化合物、硫酸アンモニウムなどのアンモン系難燃化合物、フェロセンなどの酸化鉄系燃焼触媒、硝酸銅などの硝酸金属化合物、酸化チタンなどのチタンを含有する化合物、スルファミン酸グアニジンなどのグアニジン系化合物、その他、ジルコニウム系化合物、モリプデン系化合物、その他、ジルコニウム系化合物、モリプデン系化合物、場系化合物、炭酸カリウムなどの炭酸塩化合物、水酸化アルミニウム、または水酸化マグネシウム等の水酸化金属およびそれらの変性物が挙げられる。

【0020】チッソ系難燃化合物としては、例えば、トリアジン環を有するシアヌレート化合物等が挙げられ 50 る。ハロゲン系難燃化合物としては、例えば、塩素化パ

ラフィン、パークロロシクロペンタデカン、ヘキサブロ モベンゼン、デカプロモジフェニルオキシド、ピス(ト リプロモフェノキシ)エタン、エチレンピス・ジプロモ **ノルボルナンジカルボキシイミド、エチレンピス・テト** ラプロモフタルイミド、ジプロモエチル・ジプロモシク ロヘキサン、ジプロモネオペンチルグリコール、2. 4, 6-トリプロモフェノール、トリプロモフェニルア リルエーテル、テトラプロモ・ビスフェノールA誘導 体、テトラプロモ・ビスフェノールS誘導体、テトラデ カプロモ・ジフェノキシベンゼン、トリスー(2,3-ジブロモプロピル)ーイソシアヌレート、2,2-ビス (4-ヒドロキシ-3,5-ジプロモフェニル)プロパ ン、2,2-ビス(4-ヒドロキシエトキシ-3,5-ジプロモフェニル) プロパン、ポリ (ペンタブロモベン ジルアクリレート)、トリプロモスチレン、トリプロモ フェニルマレイニド、トリプロモネオペンチル・アルコ ール、テトラプロモジペンタエリスリトール、ペンタブ ロモベンジルアクリレート、ペンタプロモフェノール、 ペンタプロモトルエン、ペンタプロモジフェニルオキシ ド、ヘキサプロモシクロドデカン、ヘキサプロモジフェ ニルエーテル、オクタプロモフェノールエーテル、オク タジプロモジフェニルエーテル、オクタプロモジフェニ ルオキシド、マグネシウムヒドロキシド、ジブロモネオ ペンチルグリコールテトラカルボナート、ピス(トリブ ロモフェニル) フマルアミド、N-メチルヘキサプロモ ジフェニルアミン、臭化スチレン、またはジアリルクロ レンデート等のハロゲンを含有する難燃化合物が挙げら れる。

【0021】有機系難燃化合物としては、例えば、無水 クロレンド酸、無水フタル酸、ビスフェノールAを含有 する化合物、グリシジルエーテルなどのグリシジル化合 物、ジエチレングリコール、ペンタエリスリトールなど の多価アルコール、変性カルバミド、シリコーンオイ ル、または二酸化ケイ素、低融点ガラス、オルガノシロ キサン等のシリカ系化合物が挙げられる。コロイド系難 燃化合物としては、例えば、従来から使用されている難 燃性を持つ水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、 水酸化カルシウムなどの水酸化物、アルミン酸化カルシ ウム、2水和石膏、ホウ酸亜鉛、メタホウ酸パリウム、 ホウ砂、カオリンクレーなどの水和物、硝酸ナトリウム などの硝酸化合物、モリブデン化合物、ジルコニウム化 合物、アンチモン化合物、ドーソナイト、またはプロゴ パイト等の難燃性化合物のコロイド等が挙げられる。

【0022】本発明における難燃系添加物は、なかで も、例えば焼却処分の際に有毒ガスが発生するなど、廃 棄の際に環境に負荷を与えないものが好ましい。そのよ うな環境配慮の観点からは、本発明における難燃系添加 例えば、水酸化アルミニウム、水酸化マ 物としては、 グネシウムもしくは水酸化カルシウムなどの水酸化物系 化合物、 上述したようなリン系化合物、特にリン酸ア

ンモニウムもしくはポリリン酸アンモニウムなどのリン 酸アンモニウム系化合物、 例えば、二酸化ケイ素、低 融点ガラスもしくはオルガノシロキサン等のシリカ系化 合物を使用することが望ましい。

【0023】前記本発明で用いる難燃系添加物として好 適なシリカ系化合物としては、二酸化ケイ素の含有率が 約50%以上であるシリカ系化合物がより好ましい。こ れは、シリカ系化合物が天然由来の鉱物から採取される ことから、シリカ系化合物以外の物質(例えば、MgO、C a0、Fe₂0₃、Al₂0₃など)がある程度の含有されてしまう 故である。ただし、難燃のための無機系フィラーとして の効果は、不純物により阻害されないことが好ましい。 【0024】前記本発明で用いる難燃系添加物として好 適な水酸化物系化合物としては、その純度が約99.5 %以上であるものがより好ましい。水酸化物系化合物の 純度が高いほど、加水分解制御剤を組み合わせたときの 保存安定性が向上するからである。水酸化物系化合物の 純度は、公知の方法で測定することができる。例えば、 水酸化物系化合物に含まれている不純物の含有量を公知 20 の方法で測定し、全体量から前記不純物の含有量を減じ れば、水酸化物系化合物の純度を得ることができる。よ り具体的には、例えば水酸化アルミニウムの場合、不純 物としてはFe2O3、SiO2、T-Na2O、S-Na2O等が挙げられる。Fe2O3の含有量は炭酸ナ トリウムーホウ酸液に融解後、〇-フェナントロリン吸 光光度法(JIS H 1901)により求められる。 Si〇2の含有量は炭酸ナトリウムーホウ酸液に融解 後、モリブテン青吸光光度法(JIS H 1901) により求められる。 T-Na2Oの含有量は硫酸に融解 後、フレーム光度測定法で、S-Na2Oは温水抽出 後、フレーム光度測定法で求められる。上記により求め られた含有量を水酸化アルミニウムの重量より減じるこ とにより水酸化物の純度を得ることができる。もちろん 99.5%以上の純度があれば、異なる複数種の難燃系 水酸化物系化合物を組み合わせて用いることができる。 【0025】本発明で用いる難燃系添加物の形状は特に 限定されないが、粒状であることが好ましい。その粒子 径は、難燃系添加物の種類に応じて適宜選択することが できる。例えば、難燃系添加物がSiO2やガラスなどのシ リカ系化合物の場合、レーザー回折法により求められる 平均粒径が約50μm以下であることが好ましい。な お、この場合において粒度分布は問わない。また、難燃 系添加物がAl (OH) 3、Mg (OH) 2、Ca (OH) 2などの水酸化物 系化合物の場合は、レーザー回折法により求められる平 均粒子径が約100μm以下であることが好ましい。な お、この場合において粒度分布は問わない。成形プロセ スにおける射出成形性や混練時の分散性の観点から、平 均粒子径は上記範囲が好ましく、上記範囲の中でもより 小さい方がより好ましい。なお、もちろん組成物への充 填率を高めるために平均粒子径の異なる複数種の難燃系

添加剤を組み合わせて用いることができる。

【0026】さらに、難燃系添加物がAl(0H)3、Mg(0H)2、Ca(0H)2などの水酸化物系化合物の場合は、窒素ガス吸着法により求められるBET比表面積が約5.0m2/g以下の粒子を用いることが好ましい。もちろん組成物への充填率を高めるためにBET比表面積の異なる複数種の難燃系水酸化化合物を組み合わせて用いることができる。成形性の観点から、BET比表面積は上記範囲が好ましく、上記範囲の中でもより小さい方がより好ましい。

【0027】本発明における難燃系添加物の添加量は、本発明にかかる組成物の機械的な強度が確保できる範囲で任意に定めることが可能である。具体的な添加量としては、難燃系添加物が $AI(OH)_3$ 、 $Mg(OH)_2$ 、 $Ca(OH)_2$ などの水酸化物系化合物の場合は、約 $5\sim50$ 重量%程度、好ましくは約 $7.5\sim45$ 重量%程度、さらに好ましくは約 $10\sim40$ 重量%程度である。難燃系添加物が $(NH_4)_3(P_nO_{3n+1})^{(n+2)}$ (nは自然数)などの(ポリ)リン酸アンモニウム系化合物の場合は、約 $1\sim25$ 重量%程度、好ましくは約 $2\sim20$ 重量%程度、さらに好ましくは約 $3\sim15$ 重量%程度である。難燃系添加物が SiO_2 やガラスなどのシリカ系化合物の場合は、約 $5\sim40$ 重量%程度、好ましくは約 $15\sim30$ 重量%程度である。

【0028】本発明で用いる加水分解抑制剤は、生分解性高分子化合物の加水分解を抑制する添加剤としては、特に限定されない。例えば、前記加水分解抑制剤としては、生分解性高分子化合物中の活性水素と反応性を有する化合物が挙げられる。前記化合物を加えることで、生分解性高分子化合物中の活性水素量が低減し、活性水水が触媒的に生分解性高分子鎖を加水分解することを防ぐことができる。ここで、活性水素とは、酸素、窒素等と水素との結合(N-H結合やO-H結合)における水素に比べて反応性が高い。より具体的には、生分解性高分子化合物中の例えばカルボキシルは、生分解性高分子化合物中の例えばカルボキシルは、生分解性高分子化合物中の例えばカルボキシルは、生分解性高分子化合物中の例えばカルボキシルは、生分解性高分子化合物中の例えばカルボキシルは、生分解性高分子化合物中の例えばカルボキシルよこの日、水酸基:-OH、アミノ基:-NH2、またはアミド結合:-NHCO-等における水素が挙げられる。

【0029】前記生分解性高分子化合物中の活性水素と反応性を有する化合物としては、カルボジイミド化合物、イソシアネート化合物、オキソゾリン系化合物が適用可能である。特にカルボジイミド化合物が生分解性高分子化合物と溶融混練でき、少量の添加で加水分解性をより抑制できるために好ましい。前記カルボジイミド化合物は分子中に一個以上のカルボジイミド化合物をも含む。前記カルボジイミド化合物の製造方法としては、例えば、触媒として、例えば、〇、〇ージメチルー〇ー(3ーメチルー4ーニトロフェニル)ホスホロチオエート、〇、〇

ージメチルー〇ー (3-メチルー4-(メチルチオ)フェニル)ホスホロチオエート、〇,〇ージエチルー〇ー2-イソプロピルー6-メチルピリミジンー4ーイルホスホロチオエート等の有機リン系化合物、または、例えばロジウム錯体、チタン錯体、タングステン錯体、パラジウム錯体等などの有機金属化合物を用い、各種ポリマーイソシアネートを約70℃以上の温度で、無溶媒または不活性溶媒(たとえば、ヘキサン、ペンゼン、ジオキサン、クロロホルム等)中で脱炭酸重縮合により製造するという方法を挙げることができる。

【0030】このカルボジイミド化合物に含まれるモノカルボジイミド化合物としては、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド、ジメチルカルボジイミド、ジイソブチルカルボジイミド、ジオクチルカルボジイミド、ジフェニルカルボジイミド、ナフチルカルボジイミドなどを例示することができ、これらの中でも、特に工業的に入手が容易であるジシクロヘキシルカルボジイミドやジイソプロピルカルボジイミドが好ましい。

【0031】上記生分解性高分子化合物中の活性水素と 反応性を有する化合物であるイソシアネート化合物とし ては、例えば2, 4-トリレンジイソシアネート、2, 6-トリレンジイソシアネート、m-フェニレンジイソ シアネート、p-フェニレンジイソシアネート、4, 4'-ジフェニルメタンジイソシアネート、2,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート、2,2'ージフェ ニルメタンジイソシアネート、3,3'-ジメチルー 4, 4'-ピフェニレンジイソシアネート、3, 3'-ジメトキシー4, 4'ーピフェニレンジイソシアネー ト、3、3'ージクロロー4、4'ーピフェニレンジイ ソシアネート、1,5-ナフタレンジイソシアネート、 1,5-テトラヒドロナフタレンジイソシアネート、テ トラメチレンジイソシアネート、1,6-ヘキサメチレ ンジイソシアネート、ドデカメチレンジイソシアネー ト、トリメチルヘキサメチレンジイソシアネート、1, 3-シクロヘキシレンジイソシアネート、1,4-シク ロヘキシレンジイソシアネート、キシリレンジイソシア ネート、テトラメチルキシリレンジイソシアネート、水 素添加キシリレンジイソシアネート、リジンジイソシア ネート、イソホロンジイソシアネート、4、4'-ジシ クロヘキシルメタンジイソシアネートまたは3、3'-ジメチルー4, 4'ージシクロヘキシルメタンジイソシ アネート等が挙げられる。

【0032】上記イソシアネート化合物は、公知の方法で容易に製造することができ、また市販品を適宜使用することができる。市販のポリイソシアナート化合物としては、コロネート(日本ポリウレタン製;水添ジフェニルメタンジイソシアネート)またはミリオネート(日本ポリウレタン製)等の芳香族イソシアネートアダクト体が適用可能である。なかでも、本発明にかかる組成物を

溶融混練で製造する場合は、液状より固形物、例えばイソシアネート基をマスク剤(多価脂肪族アルコール、芳香族ポリオール等)でプロックしたポリイソシアネート化合物の使用が好ましい。

【0033】上記生分解性高分子化合物中の活性水素と 反応性を有する化合物であるオキサゾリン系化合物とし ては、例えば、2,2'-o-フェニレンピス(2-オ キサゾリン)、2,2'-m-フェニレンピス(2-オ キサゾリン)、2,2'-p-フェニレンピス(2-オ キサゾリン)、2,2'-p-フェニレンピス(4-メ チル-2-オキサゾリン)、2,2'-m-フェニレン ピス(4-メチル-2-オキサゾリン)、2,2'-p ーフェニレンピス(4,4'ージメチルー2ーオキサゾ リン)、2,2'-m-フェニレンピス(4,4'-ジ メチルー2ーオキサゾリン)、2,2'ーエチレンピス (2-オキサゾリン)、2,2'-テトラメチレンピス (2-オキサゾリン)、2,2'-ヘキサメチレンピス (2-オキサゾリン)、2,2'-オクタメチレンビス (2-オキサゾリン)、2,2'-エチレンビス(4-メチル-2-オキサゾリン)、または2,2'-ジフェ ニレンビス(2-オキサゾリン)等が挙げられる。

【0034】本発明で用いる加水分解抑制剤の種類または添加量により、生分解速度、ひいては本発明にかかる組成物の機械的強度を調整することができるので、目的とする製品に応じ、配合する加水分解抑制剤の種類および配合量を決定すればよい。具体的には、加水分解抑制剤の添加量は、約5重量%以下であることが好ましい。また、前記加水分解抑制剤は、上記化合物を単独で使用してもよいし、二種以上を併用して使用してもかまわない。

【0035】本発明にかかる組成物の製造方法は特に限 定されず、公知の方法を用いてよい。前記製造方法とし ては、生分解性を有する有機高分子化合物に、上述した 難燃系添加剤および加水分解抑制剤を溶融混練すること により製造する方法が好適な例として挙げられる。前記 溶融混練による製造方法としては、生分解性を有する有 機高分子化合物を溶融する前または溶融する時、難燃系 添加剤および加水分解抑制剤を添加し、混合することに より行われる。このとき、難燃系添加剤および加水分解 抑制剤は同時に添加してもよいし、個別に添加してもよ い。また、個別に添加する場合は、いずれを先に添加し てもよい。また、生分解性を有する有機高分子化合物を 溶融後、難燃系添加剤または加水分解抑制剤のいずれか を添加し、混合したのち、得られた組成物を再び溶融 し、加水分解抑制剤または難燃系添加剤のいずれか残り の成分を添加し、混合するという方法も挙げられる。

【0036】本発明にかかる組成物は、本発明の目的を 損なわない限りにおいて、公知の他の添加剤が含有され ていてもよい。前記公知の他の添加剤としては、補強 材、無機または有機フィラー、酸化防止剤、熱安定剤、 紫外線吸収剤等の他、滑剤、ワックス類、着色剤、結晶 化促進剤、デンプンのような分解性を有する有機物等が 挙げられる。これらは、単独で用いても、複数を組み合 わせて用いてもかまわない。

12

【0037】前記補強材としては、例えばガラスマイク ロビーズ、炭素繊維、チョーク、例えばノボキュライト (novoculite)のような石英、アスペスト、長石、雲母、 タルク、ウォラストナイトのようなケイ酸塩、カオリン 等が挙げられる。また、無機フィラーとしては例えば炭 素、二酸化珪素の他、アルミナ、シリカ、マグネシア、 またはフェライト等の金属酸化微粒子、例えばタルク、 マイカ、カオリン、ゼオライト等の珪酸塩類、硫酸バリ ウム、炭酸カルシウム、またはフラーレン等の微粒子等 が、また、有機フィラーとしては例えば、エポキシ樹 脂、メラミン樹脂、尿素樹脂、アクリル樹脂、フェノー ル樹脂、ポリイミド樹脂、ポリアミド樹脂、ポリエステ ル樹脂、またはテフロン(登録商標)樹脂が挙げられ る。中でも、炭素、二酸化珪素が好ましい。上記フィラ ーは1種または2種以上を混合して使用してもかまわな 20 Vi.

【0038】前記酸化防止剤としては、例えばフェノー ル系、アミン系、リン系、イオウ系、ヒドロキノン系、 またはキノリン系酸化防止剤等が挙げられる。フェノー ル系酸化防止剤としては、ヒンダードフェノール類、例 えば、2, 6-ジ-t-プチル-p-クレゾール、<math>1, 3, 5-トリメチル-2, 4, 6-トリス (3, 5-ジ - t-プチル-4-ヒドロキシベンジル)ベンゼン、 2, 2'-メチレンピス(4-メチル-6-t-プチル フェノール)、4,4'-メチレンビス(2,6-ジー t-プチルフェノール)、4,4'-ブチリデンピス 30 ヘキサンジオールーピス [3-(3,5-ジ-t-ブチ ルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート] 等のC 2-10アルキレンジオールービス[3-(3,5-ジー分 **岐C3-6 アルキル−4−ヒドロキシフェニル)プロピオ** ネート]、例えばトリエチレングリコールーピス[3-(3-t-プチル-5-メチル-4-ヒドロキシフェニ ル) プロピオネート] 等のジまたはトリオキシC₂₋₄ ア ルキレンジオールービス[3-(3,5-ジー分岐C3-6 アルキルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオネー ト]、例えばグリセリントリス[3-(3,5-ジーt **-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート**] 等のC₃₋₈ アルカントリオールーピス [3-(3,5-ジー分岐C3-6 アルキルー4-ヒドロキシフェニル)プ ロピオネート]、例えばペンタエリスリトールテトラキ ス[3-(3,5-ジ-t-プチル-4-ヒドロキシフ ェニル) プロピオネート] 等のC4-8 アルカンテトラオ ールテトラキス[3-(3,5-ジ-分岐C3-6 アルキ ルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]、例え 50 ばn-オクタデシル-3-(4', 5'-ジ-t-プチ

ルフェノール) プロピオネート、n-オクタデシル-3 - (4'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-t-プチルフ ェノール) プロピオネート、ステアリル-2-(3,5 ージーtープチルー4ーヒドロキシフェノール) プロピ オネート、ジステアリルー3,5-ジーt-ブチルー4 ーヒドロキシベンジルホスホネート、2-t-プチル-6-(3-t-ブチル-5-メチル-2-ヒドロキシベ ンジル) -4-メチルフェニルアクリレート、N、N' -ヘキサメチレンピス(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシーヒドロシンムアミド)、3,9ーピス{2 - [3-(3-t-プチル-4-ヒドロキシ-5-メチ ルフェニル)プロピオニルオキシ]-1,1-ジメチル エチル > -2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ [5, 5] ウンデカン、4, 4'ーチオピス (3-メチ ルー6-t-プチルフェノール)、または1, 1, 3-トリス(2-メチル-4-ヒドロキシ-5-t-プチル フェノール)プタン等が挙げられる。

【0039】アミン系酸化防止剤としては、例えば、フェニル-1-ナフチルアミン、フェニル-2-ナフチルアミン、N,N'-ジフェニル-1,4-フェニレンジアミン、またはN-フェニル-N'-シクロヘキシル-1,4-フェニレンジアミン等が挙げられる。

【0040】リン系酸化防止剤としては、例えば、トリ イソデシルホスファイト、トリフェニルホスファイト、 トリスノニルフェニルホスファイト、ジフェニルイソデ シルホスファイト、フェニルジイソデシルホスファイ ト、2,2-メチレンビス(4,6-ジ-t-ブチルフ エニル) オクチルホスファイト、4,4'-プチリデン ピス (3-メチル-6-t-プチルフェニル) ジトリデ シルホスファイト、トリス(2,4-ジ-t-ブチルフ エニル) ホスファイト、トリス (2-t-プチル-4-メチルフェニル) ホスファイト、トリス (2, 4-ジー t-アミルフェニル) ホスファイト、トリス (2-t-プチルフェニル) ホスファイト、ビス (2-t-ブチル フェニル) フェニルホスファイト、トリス [2-(1, 1-ジメチルプロピル)-フェニル]ホスファイト、ト リス[2,4-(1,1-ジメチルプロピル)-フェニ ル] ホスファイト、トリス(2-シクロヘキシルフェニ ル) ホスファイト、トリス (2-t-プチル-4-フェ ニルフェニル) ホスファイト等のホスファイト化合物; トリエチルホスフィン、トリプロピルホスフィン、トリ プチルホスフィン、トリシクロヘキシルホスフィン、ジ フェニルビニルホスフィン、アリルジフェニルホスフィ ン、トリフェニルホスフィン、メチルフェニルーpーア ニシルホスフィン、p-アニシルジフェニルホスフィ ン、p-トリルジフェニルホスフィン、ジ-p-アニシ ルフェニルホスフィン、ジーp-トリルフェニルホスフ ィン、トリーm-アミノフェニルホスフィン、トリー 2, 4-ジメチルフェニルホスフィン、トリー2, 4, 6ートリメチルフェニルホスフィン、トリーo-トリル ホスフィン、トリーmートリルホスフィン、トリーpートリルホスフィン、トリーo一アニシルホスフィン、トリーpーアニシルホスフィン、または1,4ーピス(ジフェニルホスフィノ)プタン等のホスフィン化合物等が挙げられる。

【0041】ヒドロキノン系酸化防止剤としては、例えば、2,5-ジーtープチルヒドロキノン等が挙げられ、キノリン系酸化防止剤としては、例えば、6-エトキシー2,2,4-トリメチルー1,2-ジヒドロキノ10 リン等が挙げられ、イオウ系酸化防止剤としては、例えば、ジラウリルチオジプロピオネート、ジステアリルチオジプロピオネート等が挙げられる。中でも、好ましい酸化防止剤としては、フェノール系酸化防止剤(特に、ヒンダードフェノール類)、例えば、ポリオールーポリ[(分岐C3-6アルキル基およびヒドロキシ基置換フェニル)プロピオネート]等が挙げられる。また酸化防止剤は単独でまたは二種以上使用してもかまわない。

【0042】前記熱安定剤としては、例えばポリアミ ド、ポリーβ-アラニン共重合体、ポリアクリルアミ 20 ド、ポリウレタン、メラミン、シアノグアニジン、メラ ミンーホルムアルデヒド縮合体等の塩基性窒素含有化合 物等の窒素含有化合物;有機カルポン酸金属塩(ステア リン酸カルシウム、12-ヒドロキシステアリン酸カル シウム等)、金属酸化物(酸化マグネシウム、酸化カル シウム、酸化アルミニウム等)、金属水酸化物(水酸化 マグネシウム、水酸化カルシウム、水酸化アルミニウム 等)、金属炭酸塩等のアルカリまたはアルカリ土類金属 含有化合物;ゼオライト;またはハイドロタルサイト等 が挙げられる。特に、アルカリまたはアルカリ土類金属 30 含有化合物(特にマグネシウム化合物やカルシウム化合 物等のアルカリ土類金属含有化合物)、ゼオライト、ま たはハイドロタルサイト等が好ましい。また熱安定剤は 単独でまたは二種以上使用してもかまわない。

【0043】上記紫外線吸収剤としては、従来公知のペ ンゾフェノン系、ペンゾトリアゾール系、シアノアクリ レート系、サリチレート系またはシュウ酸アニリド系等 が挙げられる。例えば、 [2-ヒドロキシ-4-(メタ クリロイルオキシエトキシ) ベンゾフェノン] -メタク リル酸メチル共重合体、[2-ヒドロキシ-4-(メタ 40 クリロイルオキメトキシ) ベンゾフェノン] -メタクリ ル酸メチル共重合体、 [2-ヒドロキシ-4-(メタク リロイルオキシオクトキシ) ベンゾフェノン] - メタク リル酸メチル共重合体、[2-ヒドロキシ-4-(メタ クリロイルオキシドデシロキシ) ベンゾフェノン] -メ タクリル酸メチル共重合体、[2-ヒドロキシ-4-(メタクリロイルオキシベンジロキシ) ベンゾフェノ ン] -メタクリル酸メチル共重合体、[2, 2'-ジヒ ドロキシー4- (メタクリロイルオキシエトキシ) ペン ゾフェノン]-メタクリル酸メチル共重合体、[2, 50 2'-ジヒドロキシ-4-(メタクリロイルオキシメト

キシ)ベンゾフェノン] ーメタクリル酸メチル共重合体、または[2,2'ージヒドロキシー4ー(メタクリロイルオキシオクトキシベンゾフェノン)ーメタクリル酸メチル共重合体等が挙げられる。また紫外線吸収剤は単独でまたは二種以上使用してもかまわない。

【0044】前記滑剤としては、例えば、流動パラフィ ン等の石油系潤滑油:ハロゲン化炭化水素、ジエステル 油、シリコン油、フッ素シリコン等の合成潤滑油;各種 変性シリコン油(エポキシ変性、アミノ変性、アルキル 変性、ポリエーテル変性等);ポリオキシアルキレング リコール等の有機化合物とシリコンとの共重合体等のシ リコン系潤滑性物質;シリコン共重合体;フルオロアル キル化合物等の各種フッ素系界面活性剤;トリフルオロ 塩化メチレン低重合物等のフッ素系潤滑物質:パラフィ ンワックス、ポリエチレンワックス等のワックス類;高 級脂肪族アルコール、高級脂肪族アミド、高級脂肪酸エ ステル、高級脂肪酸塩、または二硫化モリブデン等が挙 げられる。これらの中でも、特に、シリコン共重合体 (樹脂にシリコンをプロックやグラフトにより重合させ たもの) の使用が好ましい。シリコン共重合体として は、アクリル系樹脂、ポリスチレン系樹脂、ポリニトリ ル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリオレフィン系樹脂、 エポキシ系樹脂、ポリプチラール系樹脂、メラミン系樹 脂、塩化ビニル系樹脂、ポリウレタン系樹脂またはポリ ピニルエーテル系樹脂等に、シリコンをブロックまたは グラフト重合させたものであればよく、シリコングラフ ト共重合体を用いるのが好ましい。これらの潤滑物質 は、1種でもよく、2種以上を組み合わせて使用しても よい。

【0045】上記ワックス類としては、例えば、ポリプロピレンワックス、ポリエチレンワックス等のオレフィン系ワックスやパラフィンワックス、フィッシャートロプッシュワックス、ミクロクリスタリンワックス、モンタンワックス、脂肪酸アミド系ワックス、高級脂肪酸不ワックス、高級脂肪酸エステル系ワックス、カルナウパワックス、ライスワックス等が挙げられる。これらのワックス類は単独で用いられてもよく、2種以上を組み合わせて併用されてもよい。

【0046】前記着色剤としては、無機顔料、有機顔料または染料等が挙げられる。無機顔料としては、例えばクロム系顔料、カドミウム系顔料、鉄系顔料、コバルト系顔料、群青、または紺青等が挙げられる。また、有機顔料や染料の具体的な例としては、例えばカーボンブラック;例えばフタロシアニン銅のようなフタロシアニン顔料;例えばキナクリドンマゼンタ、キナクリドンレッドのようなキナクリドン酸料;例えばハンザイエロー、ジスアゾイエロー、パーマネントイエロー、パーマネントレッド、ナフトールレッドのようなアゾ顔料;例えばスピリットブラックSB、ニグロシンベース、オイルブ

ラックBWのようなニグロシン染料、オイルブルー、またはアルカリブルー等が挙げられる。また着色剤は単独でまたは二種以上使用してもかまわない。

16

【0047】前記結晶化促進剤としては、例えば、p-t-プチル安息香酸ナトリウム、モンタン酸ナトリウム、モンタン酸カルシウム、パルミチン酸ナトリウム、ステアリン酸カルシウム等の有機酸塩類;例えば炭酸カルシウム、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、硫酸カルシウム、硫酸パリウム、タルク等の無機塩類;例えば酸化亜鉛、酸化マグネシウム、酸化チタン等の金属酸化物等が挙げられる。これらの結晶化促進剤は、1種で用いてもよく、2種以上を組み合わせて用いてもよい。

【0048】本発明にかかる組成物に対し、公知の処理を行ってもよい。たとえば、本発明にかかる組成物中の生分解性高分子化合物の加水分解を抑制するために、本発明にかかる組成物に対し、活性エネルギー線を照射させてもよい。前記活性エネルギー線源としては、例えば電磁波、電子線または粒子線およびこれらの組み合わせが挙げられる。電磁波としては、紫外線(UV)、エックス線等が挙げられ、粒子線としては、陽子、中性子等の素粒子の線が挙げられる。中でも特に、電子加速器の使用による電子線照射が好ましい。

【0049】上記した活性エネルギー線は、公知の装置を用いて照射することができる。例えば、UV照射装置、電子加速器等が挙げられる。照射線量および照射強度としては、本発明にかかる組成物において、効果的に生分解性高分子化合物の加水分解を遅延する範囲であれば、とくに限定されない。例えば、電子線の場合、加速電圧が、約100~5000kV程度が好ましく、照射線量としては、約1kGy程度以上であることが好ましい。

【0050】本発明にかかる組成物は、種々の用途に応用可能である。例えば、本発明にかかる組成物を用いて、例えばラジオ、マイク、TV、キーボード、携帯型音楽再生機、パソコン等の電気製品の筺体などの成形物が得られる。また、前記成形物は、電気製品の筺体だけでなく、梱包材などの他の用途にも使用できる。前記成形物の成形方法としては、例えば、フィルム成形、押出成形または射出成形等が挙げられ、中でも特に射出成形が好ましい。より具体的には、押出成形は、常法に従い、例えば単軸押出機、多軸押出機、タンデム押出機等の公知の押出成形機を用いて行うことができる。また、射出成形は、常法に従い、例えばインラインスクリュ式射出成形機、多層射出成形機、二頭式射出成形機等の公知の射出成形機にて行うことができる。

[0051]

【実施例】以下に、本発明の実施例を比較例と比較しな がら詳細に述べるが、本発明はこれに限定されないこと は言うまでもない。

50 〔実施例1~8、比較例1〕

(試料の調整) 生分解性樹脂(A) としては、ポリ乳酸 に属するレイシア(H100J、三井化学株式会社製)を用 い、各種難燃系添加剤(B)と加水分解抑制剤(C)につ いては試薬をそのまま用いた。A、B、Cの混合には溶融 混練法を用いた。混練条件としては、混練機としてミニ マックスーミックスルーダ(東洋精機株式会社製)を使 用し、ノズル温度を170~175℃、トルクを4~6kg、滞留

時間を3秒以内とし、混練により添加を施した。得られ た樹脂複合体は粉砕した後に、170℃で300kg/cm²のプレ スをし、厚さ1.0mmの板材に成型した後、12.7mm×127mm に切り出し、試験片とした。

【0052】以下に実施例と比較例のために作製した試 料の組成一覧(組成;重量部)を示す。

【表1】

実施例 ポリ乳酸		生分解性樹脂	離燃系添加剂	加水分解抑制剂
実施例 ポリ乳酸 Al(OH)。 ジシクロヘキシル カルボジイミド : 2	実施例	ポリ乳酸	A1(OH),	ジシクロヘキシル
実施例 ポリ乳酸 A1(OH)。 ジシクロヘキシルカルボジイミド:2 実施例 ポリ乳酸 Mg(OH)。 ジシクロヘキシルカルボジイミド:2 実施例 ポリ乳酸 Mg(OH)。 ジシクロヘキシルカルボジイミド:2 実施例 ポリ乳酸 (NHL)。(PgOsst) (ata) ジシクロヘキシルカルボジイミド:2 実施例 ポリ乳酸 (NHL)。(PgOsst) (ata) ジシクロヘキシルカルボジイミド:2 実施例 ポリ乳酸 SIO。 ジシクロヘキシルカルボジイミド:2 実施例 ポリ乳酸 SIO。 ジシクロヘキシルカルボジイミド:2 実施例 ポリ乳酸 低酸点ガラス:20 ジシクロヘキシルカルボジイミド:2 実施例 ポリ乳酸 低酸点ガラス:20 ジシクロヘキシルカルボジイミド:2 実施例 ポリ乳酸 低酸点ガラス:20 ジンクロヘキシルカルボジイミド:2	1	;83	; 15	カルポジイミド
2 1 68 1 30 カルボジイミド				; 2
実施例 ポリ乳酸 Mg(OH) ジシクロヘキシルカルポジイミド 2 実施例 ポリ乳酸 Mg(OH) ジシクロヘキシルカルポジイミド 2 実施例 ポリ乳酸 (NEL) (PgOset) Out	実施例	ポリ乳酸	A 1 (OH) 3	ジシクロヘキシル
実施例 ポリ乳酸 Mg(OH): ジシクロヘキシルカルポジイミド;2 実施例 ポリ乳酸 Mg(OH): ジシクロヘキシルカルポジイミド;2 実施例 ポリ乳酸 (NEL):(P,Oset) (set) ジシクロヘキシルカルポジイミド;2 実施例 ポリ乳酸 (NEL):(P,Oset) (set) ジシクロヘキシルカルポジイミド;2 実施例 ポリ乳酸 SiO: ジシクロヘキシルカルポジイミド;2 実施例 ポリ乳酸;20 ジシクロヘキシルカルポジイミド;2 実施例 ボリ乳酸 低融点ガラス;20 ジシクロヘキシルカルポジイミド;2 実施例 ボリ乳酸 低融点ガラス;20 ジシクロヘキシルカルポジイミド;2 実施例 ボリ乳酸;20 カルポジイミド;2	2	; 68	; 3 0	カルボジイミド
3 15 カルボシイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 Mg(OH) 2 ジシクロヘキシル				; 2
実施例 ポリ乳酸 Mg(OH) 2 ジシクロヘキシル カルポジイミド : 2 実施例 ポリ乳酸 (NEL) 1 (P3 Ozni) (MD	実施例	ポリ乳酸	Mg(OH);	ジシクロヘキシル
実施例 ポリ乳酸 Mg(OH)2 ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 ; 10 ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 ; 10 ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ; 78 ボリ乳酸 ; 20 ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ; 78 ボリ乳酸 ; 20 ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ; 78 ボリ乳酸 ; 20 ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ; 78 (、) 20 ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ; 78 (、) 20 ジンクロヘキシルカルポジイミド ; 2	3	; 8 3	; 15	カルボシイミド
4 ; 68 ; 30 カルボジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 (NEL)**(P***(D****) (***) ジシクロヘキシル カルボジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 (NEL)**(P***(D****) (***) ジシクロヘキシル カルボジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 SiO** ジシクロヘキシル カルボジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 SiO** ジシクロヘキシル カルボジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 (SiO****) ジシクロヘキシル カルボジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 (SiO************************************				; 2
実施例 ポリ乳酸	実施例	ポリ乳酸	Mg(OH) ₂	ジシクロヘキシル
実施例 ポリ乳酸 (NEL) (P.O. Mart.) (Dr.O. Mart.)	4	; 68	; 3 0	カルポジイミド
5 ;88 ;10 カルポジイミド ;2 実施例 ポリ乳酸 (NHL)*(P*O****) (MP) ジシクロヘキシル カルポジイミド ;2 ジシクロヘキシル カルポジイミド ;2 実施例 ポリ乳酸 ;20 ジシクロヘキシル カルポジイミド ;2 実施例 ポリ乳酸 (低融点ガラス ;20 ジシクロヘキシル カルポジイミド ;2 第 ;78 ;20			_	; 2
実施例 ポリ乳酸	実施例	ポリ乳酸	(NH ₄) 3 (P ₂ O ₂₀₊₁) (0+20	ジシクロヘキシル
実施例 ポリ乳酸 (ML) * (P*O****) (***) ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 ; 20 ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 ; 20 ジシクロヘキシルカルポジイミド ; 2 実施例 ; 78 ; 20 カルポジイミド ; 2 *** ; 20 カルポジイミド ; 2	5	;88	; 10	カルポジイミド
6 ;78 ;20 カルポジイミド ;2 実施例 ポリ乳酸 ;20 ジシクロヘキシル カルポジイミド ;2 実施例 ポリ乳酸 (低酸点ガラス ;20 ジシクロヘキシル カルポジイミド ;2				; 2
注	実施例	ポリ乳酸	(MH4) 2 (L*025+1) (0+2)	ジシクロヘキシル
実施例 ポリ乳酸 SiO₂ ジシクロヘキシル カルポジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 低融点ガラス ; 20 ジシクロヘキシル カルポジイミド ; 2	6	; 78	; 2 0	カルポジイミド
7 ; 78 ; 20 カルポジイミド ; 2 実施例 ポリ乳酸 低融点ガラス ジシクロヘキシル カルポジイミド ; 20 ; 20 ; 2				; 2
注 実施例 ポリ乳酸 低融点ガラス ジシクロヘキシル カルボジイミド ; 2	実施例	ポリ乳酸	SiO ₂	ジシクロヘキシル
実施例 ポリ乳酸 低融点ガラス ジシクロヘキシルカルボジイミド 8 ; 78 ; 20	7	; 78	; 20	カルポジイミド
8 ; 78 ; 20 カルボジイミド ; 2				; 2
; 2	実施例	ポリ乳酸	低融点ガラス	ジシクロヘキシル
	8	; 78	; 20	カルポジイミド
比較例 ぶり乳酸 ー ー				; 2
	比較例	ポリ乳酸	_	_
1 : 100	1	; 100		

表中、nは整数を表す。

【0053】 (燃焼試験) 燃焼試験は上記試験片を用い て、UL-94HBに準じて行った。その方法を以下に述べ る。各試料はその一端から25.4mmと102mmの二箇所で、 試料を横切って線を引いた。そして25.4mmの線から遠い 方の端で試料を保持し、その縦軸は水平にし、横軸は45 度傾斜させた。金網は試料に下に水平に保持し、試料の 下端と金網の間隔は9.5mmとし、試料の支持されていな い端と金網の縁は同じ線上にあるようにした。パーナー を試料から離れた位置におき、点火し、青い炎の高さが 25mmになるように調整した。炎はまずガスの供給とパー ナーの空気口を調節して、高さが25mmの先の黄色く青い **炎が出るようにし、その後空気の量を増していき、先の 50 える時間を計り、その燃焼速度を算出した。**

黄色が消えるようにした。炎の高さを再度、測定し、25 40 ㎜にあわせた。炎は試料を保持しない端の下端にあて た。その時、パーナー管の中心軸は、水平に対して約45 度傾斜させ、試料の縦軸の下縁と同じ垂直面にあるもの とした。試料の前端が約6㎜の深さまで、パーナーの位 置を動かさずに30秒間炎をあてて、炎を試料から遠ざけ た。もし炎が30秒間あてないうちに、試料が25.4㎜の標 識線まで燃えるときは、炎が25.4mmの標識線に達したと きに、節炎を中止することとした。炎を遠ざけた後も試 料が燃え続けた時は、保持していない端から25.4mmの標 識線から、保持していない102mmの標識線まで試料が燃

【0054】以下に、実施例と比較例で得られた試験片に対する燃焼試験の結果を示す。

【表2】

	燃烧速度
実施例 1	102mmの標線手前で消火
実施例2	102mmの標線手前で消火
実施例3	102mmの標線手前で消火
実施例4	102mmの標線手前で消火
実施例 5	102mmの標線手前で消火
実施例 6	102mmの標線手前で消火
実施例 7	57.4 (mm/分)
実施例8	102mmの標線手前で消火
比較例1	81.2 (mm/分)
参考	76.2 (mm/分)

なお、表中参考とは、UL-94HBの規格値を示す。

【0055】上表より、比較例1に比べて、実施例1~8の試料は、生分解性を有する組成物の難燃化が実現されている。そして、実施例1~8の試料の燃焼速度は、UL-94HBの規格を十分に満たすものである。

【0056】〔実施例9~11、比較例2〕以下に実施例と比較例のために作製した試料の組成一覧(組成;重量部)を示す。なお、試料の調整は上記と同一の方法で行った。

[0057]

10 【表3】

	生分解性樹脂	難燃系添加剤	加水分解制御剤
実施例	ポリ乳酸	タルク	ジシクロヘキシル
9	; 9 3	; 5	カルポジイミド;2
実施例	ポリ乳酸	タルク	ジシクロヘキシル
10	;83	; 15	カルポジイミド;2
実施例	ポリ乳酸	タルク	ジシクロヘキシル
11	; 68	; 30	カルボジイミド;2
比較例	ポリ乳酸	_	ジシクロヘキシル
2	; 98		カルポジイミド;2

【0058】 (燃焼試験~水平) 水平燃焼試験は上記試 30 験片を用いて、UL-94HBに準じて行った。その方法を以 下に述べる。各試料はその一端から25.4mmと102mmの二 箇所で、試料を横切って線を引いた。そして25.4mmの線 から遠い方の端で試料を保持し、その縦軸は水平にし、 横軸は45度傾斜させた。金網は試料に下に水平に保持 し、試料の下端と金網の間隔は9.5mmとし、試料の支持 されていない端と金網の縁は同じ線上にあるようにし た。バーナーを試料から離れた位置におき、点火し、青 い炎の髙さが25mmになるように調整した。炎はまずガス の供給とバーナーの空気口を調節して、高さが25mmの先 40 の黄色く青い炎が出るようにし、その後空気の量を増し ていき、先の黄色が消えるようにした。炎の高さを再 度、測定し、25mmにあわせた。炎は試料を保持しない端 の下端にあてた。その時、パーナー管の中心軸は、水平 に対して約45度傾斜させ、試料の縦軸の下縁と同じ垂直 面にあるものとした。試料の前端が約6㎜の深さまで、 バーナーの位置を動かさずに30秒間炎をあてて、炎を試 料から遠ざけた。もし炎が30秒間あてないうちに、試料 が25.4mmの標識線まで燃えるときは、炎が25.4mmの標識 線に達したときに、節炎を中止することとした。炎を遠

ざけた後も試料が燃え続けた時は、保持していない端から25.4mmの標識線から、保持していない102mmの標識線まで試料が燃える時間を計り、その燃焼速度を算出した。そして、94HB認定材料、すなわち94HBと認定される材料は、(a)102mm手前で燃焼停止、および(b)76.2mm/分以下という2つの条件に適合しなければならない。

【0059】(燃焼試験~垂直)垂直燃焼試験は上記試験片を用いて、UL-94V0~2に準じて行った。その方法を以下に述べる。各試料を上端から6.4mmのところで縦軸を垂直にして、リング・スタンドのクランプで保持し、試料の下端から9.5mm下にパーナーの先端が、305mmに下に乾燥した外科用脱脂綿の水平層がるようにする。水平層を作るためには、親指と人差し指で綿のかたまりから約12.7mmX25.4mmほどの小片をちぎり取り、指で薄く広げて50.8cm平方で、自然の厚さが6.4mmになるようにする。パーナーを試料から離れた位置におき、点火し、高さ19mmの青い炎が出るように調節する。炎はガスの供給量とパーナーの空気口を調節して、まず高さ19mmの先の黄色い青い炎が出るようにし、その後、空気の量を調整50してゆき、先の黄色い炎がなくなるようにする。炎の高

さをもう一度測り、必要に応じて調節する。

【0060】試験炎を試験試料の下端の中心にあて、10 秒間そのまま継続する。そして炎を少なくとも152mm離 して、試料が炎を出して燃える時間を記録する。試料の 炎が消えると、直ちに試験炎を再び試料の下端に当て る。そして10秒後に再び炎を離して、有炎および無炎の 燃焼時間を記録する。目視による有炎と無炎を識別する のが難しいときは、外科用綿をその疑問箇所に接触させ る。綿が着火すれば有炎である。各接炎中に、試料から 融解または有炎物質が滴下するときは、その接炎中にバ 10 ランプまで達しないこと。 ーナーを45度の角度まで傾斜させ、さらにまた試料の1 2.7㎜の面のいずれか一方からごく少し遠ざけて、バー ナー管の中に材料が滴下するのを避けてもよい。もし試 料から融解または有炎物質が滴下したり、試験中に燃え 続けるときは、パーナーを手持ちにして、接炎中は試料 の下端とバーナー管の先端との間に9.5㎜の間隔を保持 しなければならない。全ての融解材料の滴下は無視でき

21

るものとし、試料の中央に接炎しなければならない。 【0061】そして、94V-2認定材料、すなわち94V-2と 認定される材料は下記の条件に適合しなければならな

- (a)全ての試作は、毎回炎を当てた後、30秒以上炎を 出して燃焼しないこと。
- (b) 各組5枚の試料に合計10回の接炎を行い、炎を出 して燃焼する時間の合計が250秒を超えないこと。
- (c) すべての試料は、有炎または無炎の燃焼が支持ク
- (d) 試料が物質を滴下し、305mm下にある乾燥した外 科用脱脂綿を着火することは許される。
- (e)全ての試料は第二回目に炎を遠ざけた後、60秒以 上無炎の燃焼を続けないこと。

【0062】以下に、実施例9~11と比較例2で得ら れた試験片に対する上記燃焼試験の結果を示す。

【表4】

	水平燃焼試験	垂直燃烧試験
実施例 9	102至 の標線手前で消火	UL94-Y2 ; O
実施例10	102mm の標線手前で消火	UL94-Y2; ()
実施例11	102mm の標線手前で消火	UL94-V2; 🔾
比較例 2	93.5mm/分	UL94-V2;×

表中、「UL94-V2;〇」は、94V-2認定材料であることを 示し、「UL94-V2;×」は、94V-2認定材料でないことを 示す。

【0063】上表より、比較例2に比べて、実施例9~ 11の試料は、生分解性を有する組成物の難燃化が実現 されている。そして、実施例9~11の試料の燃焼速度 30 【表5】 は、UL-94HBの規格を十分に満たすものである。

そしてUL-94V2も十分に満たすものである。

【0064】〔実施例12~19、比較例3〕以下に実 施例と比較例のために作製した試料の組成一覧(組成; 重量部)を示す。なお、試料の調整は上記と同一の方法 で行った。

	生分解性樹脂	難燃系添加剂	加水分解制制剂
実施例	ポリ乳酸	水酸化アルミニウム	ジシクロヘキシル
12	; 9 3	; 5	カルボジイミド;2
実施例	ポリ乳酸	水酸化アルミニウム	ジシクロヘキシル
13	; 8 8	. ;10	カルボジイミド;2
実施例	ポリ乳酸	水酸化アルミニウム	ジシクロヘキシル
14	; 78	; 2 0	カルポジイミド;2
実施例	ボリ乳酸	水酸化アルミニウム	ジシクロヘキシル
15	; 68	; 3 0	カルポジイミド;2
実施例	ボリ乳酸	水酸化アルミニウム	ジシクロヘキシル
16	; 48	; 50	カルポジイミド;2
実施例	ポリ乳酸	水酸化マグネシウム	ジシクロヘキシル
17	; 9 3	; 5	カルボジイミド;2
実施例	ポリ乳酸	水酸化マグネシウム	ジシクロヘキシル
18	; 7 3	; 2 5	カルボジイミド;2
実施例	ポリ乳酸	水酸化マグネシウム	ジシクロヘキシル
19	; 48	; 50	カルポジイミド;2
比較例	ポリ乳酸	_	ジシクロヘキシル
3	; 9 8		カルポジイミド;2

【0065】以下に、実施例12~19と比較例3で得られた試験片に対して、上記と全く同じ方法で、水平燃焼試験および垂直燃焼試験を行った。その結果を下記表に示す。

[0066]

【表6】

	水平燃焼試験	垂直燃烧試験
実施例 1 2	102回 の標準手前で消火	UL94-V2 ; O
実施例13	102回の保練手前で消火	UL94-V2; O
実施例14	102m の標線手前で消火	UL94-V2 ; O
実施例15	102回 の標線手前で消火	UL94-V2; ()
実施例16	102至 の標準手前で消火	UL94-V2 : O
実施例17	1025年 の標線手前で消火	UL94-V2; O
実施例18	102回 の標線手前で消火	UL94-V2; O
実施例19	102回 の保線手前で消火	UL94-V2; O
比較例 3	93.5mm/分	UL94-V2; ×

表中、「UL94-V2;〇」は、94V-2認定材料であることを

示し、「UL94-V2; \times 」は、94V-2認定材料でないことを示す。

【0067】上表より、比較例3に比べて、実施例12~19の試料は、生分解性を有する組成物の難燃化が実現されている。そして、実施例12~19の試料の燃焼速度は、UL-94HBの規格を十分に満たすものである。

[0068]

【発明の効果】生分解性樹脂などの生分解性高分子化合物を含有する素材に対して、難燃系添加剤と、前記生分解性高分子化合物の加水分解抑制剤を添加することで、生分解性、難燃性、機械的強度を兼ね備えた組成物を実現できる。すなわち、本発明の組成物は、高い難燃性を有しつつも、廃棄時には生体や地球環境に対して、安全な成分、例えば、アルミナと水と二酸化炭などに分解し、周辺環境や人体へ害を与えることはない。また、本40 発明にかかる組成物を電気製品の筐体や梱包材に使用することで、既存のそれと比較して十分な環境配慮が実現する。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7 C 0 8 K 5/16 識別記号

FI

テ-マコード(参考)

C 0 8 K 5/16 5/49

5/49

// C08L 101/16

C 0 8 L 101/16

(72)発明者 森 浩之

東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ

一株式会社内

(72)発明者 野口 勉

東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ

一株式会社内

F ターム(参考) 4F071 AA29 AA43 AA54 AB05 AB18 AB25 AB26 AC12 AC15 AC19 AE07 AE22 AF47 AF52 AH04 AH15 BA01 BB05 BB06 BC01

BC04 BC07

4J002 AB001 BE021 CF181 CL001
DA056 DE076 DE086 DE146
DH036 DJ016 ER007 EU217
EW046 FD136 FD207 GG02

GQ00

4J200 AA05 BA06 BA10 BA12 BA14 BA15 BA16 BA18 BA24 BA25 BA29 CA01 DA28 BA07 EA11

EA21